This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

This Page Blank (uspto)



Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

11031841

PUBLICATION DATE

02-02-99

APPLICATION DATE

14-07-97

APPLICATION NUMBER

09187070

APPLICANT: NICHIA CHEM IND LTD;

INVENTOR:

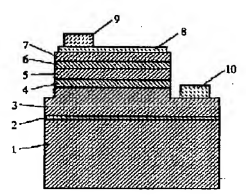
NAKAMURA SHUJI;

INT.CL.

H01L 33/00 H01S 3/18

TITLE

NITRIDE SEMICONDUCTOR ELEMENT



ABSTRACT :

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve the output of an LED, LD by providing the structure of a new nitride semiconductor element.

SOLUTION: A first nitride semiconductor layer 5 comprising a p-type impurity is formed on an active layer 4, and on the first nitride semiconductor layer 15, a second nitride semiconductor layer 6 which comprises less p-type impurities than the p-type impurity concentration of the first nitride semiconductor layer 5 is provided. Furthermore, on the second nitride semiconductor layer 6, a third nitride semiconductor layer 7 comprising a more p-type impurity than the p-type impurity concentration of the first nitride semiconductor layer 5 is provided.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

This Page Blank (uspto)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-31841

(43)公開日 平成11年(1999)2月2日

(51)	Int.Cl.6
------	----------

識別記号

FI

H01L 33/00

H01S 3/18

H 0 1 L 33/00

H 0 1 S 3/18

С

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 6 頁)

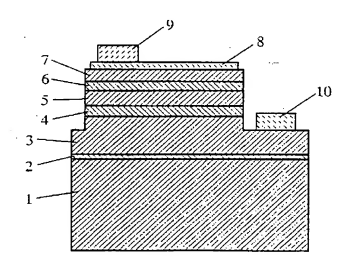
特願平9-187070	(71)出願人	000226057	
		日亜化学工業株式会社	
平成9年(1997)7月14日		徳島県阿南市上中町岡491番地100	
•	(72)発明者	塞田 傑	
•		徳島県阿南市上中町岡491番地100	口亜化
		学工業株式会社内	
	(72)発明者	向并 孝志	
,		徳島県阿南市上中町岡491番地100	口亜化
		学工業株式会社内	
	(72)発明者	中村 修二	
		徳島県阿南市上中町岡491番地100	日亜化
		学工業株式会社内	
		平成 9 年(1997) 7 月14日 (72) 発明者 (72) 発明者	日亚化学工業株式会社

(54) 【発明の名称】 窒化物半導体素子

(57)【要約】

【目的】 新規会體化物半導体素子の構造を提供することにより、LED、LDの出力を向上させる。

【構成】 活性層4上部にp型不純物を含む第1の窒化物半導体層5が形成され、その第1の窒化物半導体層5 上部に、その第1の窒化物半導体層5のp型不純物濃度より少量のp型不純物を含む第2の窒化物半導体層6を備え、その第2の窒化物半導体層6上部に、第1の窒化物半導体層5のp型不純物濃度よりも多量のp型不純物を含む第3の窒化物半導体層7を有する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 活性層上部にp型不純物を含む第1の窒 化物半導体層が形成され、その第1の窒化物半導体層上 部に、その第1の窒化物半導体層のp型不純物浸度より 少量のp型不純物を含む第2の窒化物半導体層を備え、 その第2の窒化物半導体層上部に、第1の窒化物半導体 層のp型不純物温度よりも多量のp型不純物を含む第3 の窒化物半導体層を有することを特徴とする窒化物半導 体素子。

【請求項2】 前記第1の監化物半導体層のp型不純物 温度が、1×10回以上1×10回以下であることを特 做とする請求項1に記載の窒化物半導体素子。

前記第2の窒化物半導体層のp型不純物 濃度が、1・10半未満であることを特徴とする請求項 1スは2に記載の窒化物半導体素子。

【請求項-1】 - 前記第3の窒化物半導体層のp型不純物 温度が、1×10円以上1×10円以下であることを特 徴とする請求項1~3のいずれか1項に記載の窒化物半 厚体素子

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は例えばLED、LD等の 発光素子、太陽電池、光センサー等の受光素子等に用い られる窒化物半導体(I ngA IgG a 1-3-2N、O ≤X 、 O当Y、X+Y当1)よりなる素子に関する。

[0002]

【従来の技術】室化物半導体は高輝度青色LED、純緑 色LEDの材料として、本出願人により、フルカラーL EDディスプレイ、交通信号等で実用化されたばかりで ある。これらの各種デバイスに使用されるLEDは、n 型窒化物半導体層とp型窒化物半導体層との間に、単一 量子井戸構造(SQW:Single-Quantum- Well)の[n GaNよりなる活性層が挟まれたダブルペテロ構造を有 している。青色、緑色等の波長はInGaN活性層のI n組成比を増減することで決定されている。青色LED は20mAにおいて発光波長450nm。半値幅20n m、光度2cd、光出力5mW、外部量子効率9. 1% である「一方、緑色しEDは同じく20mAにおいて、 発光波長525mm、半値幅30mm、光度6cd、光 出力3mW、外部量子効率6.3%である。

【0003】また木出願人は、最近この材料を用いてバ ルス電流下、室温での410 mmのレーザ発掘を世界で 初めて発表した(例えば、Jpn.J.Appl.Phys.35(1996)L7 が、1~10%以上1~10%以下であることを特徴と 4、Jpn. J. Appl. Phys. 35(1996)1217等に、このレーザ素子する前記(1)へ(3)のいずれか1項に記載の窒化物 は、「nGaNを用いた多重量子井戸構造の活性層を有 するダブルペテロ構造を有し、パルス福2μg、パルス 周期2msの条件で、関値電流610mA、関値電流密 度8.7kA cm-, 110 nmの発振を示す 改良し たレーザ素子もまた、Appl. Phys. Lett. 69 (1996) 1477に 化物半導体層の積層順を規定することで、LED、LD おいて発表した。このレーザ素子は、p型窒化物半導体

層の一部にリッジストライフが形成された構造を有して おり、パルス福1μ8、パルス周期1m8、デューティ 一比0.1%で、関値電流187mA、関値電流密度3 k A z cm²。410 n mの発振を示す。さらに本出願人 は室温での連続発振にも初めて成功し、発表した。【例 えば、日経エレクトロニクス 1996年12月2日号 技術速 報, Appl. Phys. Lett. 69 (1996) 3034, Appl. Phys. Lett. 6 (1996) 4056 等に、このレーザ素子は20°Cにおいて、関 値電流密度3.6kA/cm-、関値電圧5.5V、1. 5mW出力において、2.7時間の連続発振を示す。 【0004】

【発明が消報とようとする課題】このように窒化物半導 体を用いた発光デバイスはLEDとして既に実用化され ているが、未だ不士分な点もあり、さらなる発光出力の 向上が望まれている。またLDは実用化を目指して現在 鋭意研究中であり、出力の向上はもちろんのこと、長寿 命化が望まれている。これらしED、LDのような発光 デバイスの発光出力を向上させることができれば、類似 した措造を有する太陽電池、光センサー等の受光デバイ スの受光効率も同時に向上させることができる。従っ て、本発明はこのような事情を鑑みて成されたものであ って、その目的とするところは、新規な構造を有する窒 化物半導体素子を提供することにより、主としてLE D、LDの出力を向上させることにある。

【0005】

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は以下の構 成によって達成することができる。

- 活性層上部にト型不純物を含む第1の窒化物半 原体層が形成され、その第1の窒化物半導体層上部に、 その第1の窒化物半導体層のp型不純物濃度より少量の p型不純物を含む第2の窒化物半導体層を備え、その第 2の窒化物半導体層上部に、第1の窒化物半導体層のp 型不純物濃度よりも多量のロ型不純物を含む第3の窒化 物半導体層を有することを特徴とする窒化物半導体素 子
- (2)前記第1の窒化物半導体層のp型不純物濃度 が、1210円以上1810%以下であることを特徴と する前記(1)に記載の窒化物半導体素子。
- 前記第2の窒化物半導体層のp型不純物濃度 が、1×10×未満であることを特徴とする前記(1) スは(2)に記載の窒化物半導体素子、
- 前記第3の窒化物半導体層の立型不純物濃度 半導体素子。

【0006】つまり、本発明は活性層の上部に積層され る特定の複数のp側窒化物半導体層のp型不純物濃度を の出力を向上させることができるものである。なお本発 明において、活性層と第1の窒化物半導体層とは接して 形成されていなくても良く、また第1の窒化物半導体層 と、第2の窒化物半導体層とは接して形成されていなく ても良く、さらに第2の窒化物半導体層と第3の窒化物 半導体層とは接して形成されていなくても良い。 【0007】

【発明の実施の形態】図1は本発明の一実施の形態であ る窒化物半導体素子の構造を示す模式的な断面図であ り、具体的にはLED素子の構造を示している。素子構 造としては、サファイアよりなる基板1の上に、GaN よりなるバッファ肩2、SiドープGaNよりなるn側 コンタクト層3(兼n側クラッド層)、膜厚30オング ストロームの単一量子井戸構造のLnGaNよりなる活 性層4、MgドープA1GaNよりなる第1のp側镫化 物半導体層 5、Mgが第1のp側室化物半導体層 5より も少量ドープされたGaNよりなる第2のp側隔化物半 標体層6. Mgが第1のp側笠化物半導体層5よりも多 くドープされたGaNよりなる第3のp側室化物半導体 周子が結屈されてなっている。第3のp側管化物半導体 層子のほぼ全面には、透光性の金属薄膜よりなる戸電板 8が形成され、その全面電極8の隅部にはボンディング 用のパッド電極9が形成されている。一方p側窒化物半 導体層側からエッチングして露出された五側コンタクト 層3の表面にはn電極10が形成されている。

【0008】上記の如く、本発明の素子は、第1のp側 鑑化物半導体層のp側不純物の濃度に対し、p側不純物 濃度を少なく規定されたい第2のp側窒化物半導体層及 びp側不純物濃度を多く規定された第3のp側窒化物半 導体層を特定の積層順で形成することにより、発光素子 出力を向上させることができる。即ち、コンタクト層と して作用するp型不純物が高濃度にドープされた第3の p側窒化物半導体層と、その第3のp側窒化物半導体層 よりも活性層に接近した位置に、p型不純物が第1のp側窒化物半導体層よりも少なくドープされた第2のp側 窒化物半導体層、さらに第2の窒化物半導体よりも活性 層に接近した位置にp型不純物が第3より少なく且つ第 2より多くドープされた第1のp側窒化物半導体層とを 備えることにより、素子全体の出力を向上させることが できる

【0009】活性層斗は少なくともI nを含む窒化物半導体層を含む単一量子井戸構造、若しくは多重量子井戸構造とする。井戸層は関厚100オングストローム以下のI n ${}_{2}$ G a_{12} N ($0 < X \le 1$) で構成することが望まして、また障壁層は井戸層よりもバンドギャッフエネルギーが大きいI n ${}_{2}$ A ${}_{3}$ G a_{12} ${}_{2}$ N ($0 \le Y$) の= Z、 $Y \in Z$ = 1) を 200 オングストローム以下、さらに好ましては 150 オングストローム以下の関厚で構成することが 望ましい。

【0010】第1のp側窒化物半導体層5はp型不純物

を含む鎧化物半導体層で構成されていれば良く。特に活 性層に接していてもいなくても良い。半導体としては活 性層よりもバンドギャップエネルギーの大きい篭化物半 導体を選択し、例えば前記のように $\Lambda 1_{\pi}G a_{1\pi}N$ (0型X型1)を好まして成長させる。第1のp側量化物半 導体層5にドープする p型不純物濃度は、1/10年/ cm 以上、1×10年/cm 以下、好ましくは1×10年 。cm3以上、より好ましくは1×10% cm3に調整す。 る。但し、この範囲内において、第2の窒化物半導体層 より多く且つ第3の箋化物半導体層より少なくなるよう 調整される。p型不純物濃度が上記範囲であると本発明 の効果を得るのに好ましい。第1のp型窒化物半導体層 ばMg、Zn、Cd、Ca、Be、Sr等の口族元素を 好ましくドープする。さらにこの第1の窒化物半導体層 を互いに組成の異なる2種類の簡化物半導体層が積層さ れてなる超格子層とすることもできる。超格子層とする 場合、超格子層を構成する窒化物半導体層の膜厚は10 のオングストローム以下。さらに好ましくは70オング ストローム以下、最も好ましくほうりオングストローム 以下の膜厚に調整する。膜厚がこの範囲であると発光出 力及び順方向電圧の点で好ましい。また本発明におい て、第1の窒化物半摩体磨るを超格平層とすると、窒化 物半導体層の結晶性が良くなり、出力がさらに向上す る。超格子層とする場合、p型不純物は両方の層にドー プしても良いし、いずれが一方の層にドープしても良

【0011】第2の窒化物半導体層6は第1の窒化物半 標体層 5 に接して形成されていることが望ましいが、特 に接りて形成されていなくても良い。例えば第1と第2 の窒化物半導体層との間に数百オングストローム以下の 膜厚のアンドープの電化物半標体層を成長させることも できる。第2の蠶化物半導体層6にドープされるp型不 純物は、第1及び第3の各窒化物半導体層3、6よりも 少なくなるように調整することが望まして、具体的には 1 - 1 0 A. cmi未満、好ましくは1 - 1 0 B. fcmi下。 より好ましくは1×10~ cm に調整する。また第2 の篦化物半導体層は、不純物がドープされていなくても よい。また、この範囲内において、第1及び第3の各窓 化物半導体層より少なくなるよう調整される。p型不純 物濃度が上記範囲であると本発明の効果を得るのに好ま は第1の窒化物半導体層にドープできる不純物と同様の ものが挙げられる。第2の臺化物半導体層の組成は特に 問うものではないが、好ましくは第3の變化物半標体層 と同一組成とする。第2の窒化物半導体層の膜厚は2点 m以下、さらに好ましくは1元m以下、最も好ましくは O. 5μm以下に調整する。 膜厚がこの範囲であると発 光出力及び順方向電圧の点で好またい。また第2の量化 物半導体層を窒化物半導体の多層膜(超格子を含む)構 造として、その多層膜を構成する窒化物半導体層のp型 不純物濃度を段階的に少なくなるようにしても良い。

【OO12】第3の窒化物半導体層7は、p電極を形成 するコンタクト層とすることが望まして、好ましてはX 値が0、3以下のA 1-G a_{im}N (0至X至0、3)と するとp電極と好ましいオーミックが得られる。第3の 窒化物半導体層7のp型不純物濃度は、1×10年 cm | 以上、1/100/cm収下、好ましくは1/10% em以上、より好ましくは2/10年/em/に調整するこ とが望ましい。またこの範囲内において、第1及び第2 の各霊化物半導体層より多くなるよう測整される。 p型 不純物濃度が上記範囲であると本発明の効果を得るのに 好ましい。また第3の窒化物半導体層の膜厚は第2の窒 化物半導体層よりも薄く調整することが望ましい。即 ち、コンタクト層として作用する第3のp型窒化物半導 体層の膜厚を薄くして、高温度にp型不純物をドープす ることによりコンタクト抵抗が下がるので、VT(頂方 向電圧)が低下しやすい傾向にある。第3の窒化物半導 体層の膜厚として具体的には、1ヵm以下、さらに好ま しくは0. 1ヵm以下、最も好ましくは0. 05ヵm以 下に調整する。膜厚がこの範囲であると発光出力及び順 方向電圧の点で好ましい。

【0013】また、本発明の窒化物半導体素子を構成するのその他の構成は、特に限定されず、少なくとも上記本発明の構成を満たす物で含ればよい。

[0014]

【実施例】以下、本発明の実施例を示すが、本発明はこれに限定されない。本発明の実施例において、窒化物半標体素子はMOCND法を用いて製造される

【0015】 (実施例1 サファイア(0001) 面を 主面とする基板を用意し、原料ガスにTMG(トリメチルガリウム)、アンモニアを用いて500ででGaNよりなるバッファ層を200オングストロームの膜厚で成長させる。

【0016】次に温度を1050℃に上昇させ、TMG、アンモニア、不純物ガスにモノシランガスを用いて、Si52+10% cmドープリたn型GaN層を $5\mu m$ の
限厚で成長させる

【0.01.7】次に温度を8.00でにして、TMT(トリメチルインジウム)、TMG、アンモニアを用い、活性層として、アンドープ $I(n_MG(a_MN)$ よりなる井戸層を2.5オングストロームの脱厚で成長させる。

【0.0.1.8】次に温度を1.0.5.0.0CCにして、TMG、アンモニア、不純物ガスとして $C_{\rm P}$ Mg(9.20CC)タジエニルマグネシウム)を用い、Mgを1 + 1.0Ficm・ドープしたロ型A $1_{\rm Cl}$ Ga。-Nよりなる第1の窒化物半導体層を2.0.0CC)オングストロームの膜厚で成長させる。この第1の窒化物半導体層はキャリアを閉じ込める層として作用する--

【0019】第1の窒化物半導体層成長後、原料ガスを

止め、続いて再度TMG、アンモニア、 Cp_2 Mgを流し、1050Cで、 $Mgを1 \times 105$ Ccmドープした。 $GaN \pm 0$ なる第2の監化物半導体層をO、 $18 \mu m$ の 膜厚で成長させる。

【0020】第2の窒化物半導体層成長後、TMG、アンモニア、CpgMgを用い、Mgを2~10⁹⁰ cmドープした第3の窒化物半導体層を300オングストロームの膜厚で成長させる。

【0021】以上のようにして窒化物半導体を成長させたウェーバを反応容器内において、窒素雰囲気中700ででアニーリングを行い、p型不純物をドープした層をさらに低抵抗化させる。アニーリング後、ウェーバを反応容器から取り出し、RIE装置により最上層の第3の窒化物半導体層側からエッチングを行い。n電極を形成すべきn側コンタクト層の表面を発出させる。最上層の第3の窒化物半導体層のほぼ全面にNi-Auよりなる全面電極を200オングストロームの膜厚で形成し、その全面電極の一部に1μmの膜厚でAuよりなるパッド電極を形成する。一方、露出させたn側コンタクト層の表面には、WとAuよりなるn電極を形成する

【0022】以上のようにして電極を形成したウェーハを350点面角のチップに分離し、発光させたところ20mAにおいて、Vf3、2V、発光波長525nm、光出力3、5mW、外部量子効率7、3%となり、従来の緑色LEDに比較して、およそ1、3倍に向上した。【0023】:実施例2:実施例1において、第1の監化物半導体層にMgを5・10円でmドープし、第2の監化物半導体層にMgを5・10円でmドープし、第2の監化物半導体層にMgを1×10円でmドープし、第3の関化物半導体層にMgを1×10円でmドープし、その他は同様にして行ったところ、実施例1とほぼ同様な特性を有するLED素子を得ることができた。【0024】。実施例3。図2は本発明に係る一レーザ素子の構造を示す模式的な断面図であり、以下、この図

を元に本発明の第3実施例について説明する。 【0025】サファイア(0001)面を主面とする基 板の上にGaNよりなるバッファ層を介してGaNより なる単結晶を120μmの膜厚で成長させたGaN基板 100を用意する。このGaN基板100をサファイア の上に成長させた状態で、反応容器内にセットし、温度 を1050でまで上げ、実施例1と同様にして、GaN 基板100上にSiを1/10世で面ボーブしたGa Nよりなるn側バッファ層11を4μmの膜厚で成長さ せる。このn側バッファ層は高温で成長させるバッファ 層であり、例えば実施例1のように、サファイア、Si C、スピネルのように選化物半導体と異なる材料よりな る基板の上に、900で以下の低温において、GaN、 A1N等を、O、5μm以下の膜厚で直接成長させるバッファ層2とは区別される

【0026】(n側クラッド層12=歪み超格子層)続いて、1050℃でTMA(トリメチルアルミニウ

ム)、TMG、アンモニア、シランガスを用い、Siを 1×10^円/cmFープしたn型AI_{の1}Ga_{の7}Nより なる第1の層を40オーングストロームの膜厚で成長させ、続いてシランガス、TMAを止め、アンドープのG aNよりなる第2の層を40オングストロームの膜厚で 成長させる。そして第1層+第2層+第1層+第2層+ ・・というように歪み超格子層を構成し、それぞれ1 00層ずつ交互に積層し、総膜厚の、8ヵmの歪み超格 子よりなるn側クラッド層12を成長させる。

【0027】(n側光ガイド層13)続いて、シランガスを止め、1050℃でアンドープGaNよりなるn側光ガイド層13を0、1μmの膜厚で成長させる。このn側光ガイド層は、活性層の光ガイド層として作用し、GaN、InGaNを成長させることが望まして、通常100オングストローム~5μm、さらに好ましては200オングストローム~1μmの膜厚で成長させることが望ましい。またこの層をアンドープの歪み超格子層とすることもできる。歪み超格子層とする場合にはバンドギャッフエネルギーは活性層より大きく、n側クラッド層よりも小さくする

【0028】(活性層14)次に、原料ガスにTMG、TMT、アンモニアを用いて活性層14を成長させる。活性層14は温度を800℃に保持して、アンドープ1 $n_{\rm hil}$ G $a_{\rm hil}$ Nよりなる井戸層を25オングストロームの膜厚で成長させる。次にTMTのモル比を変化させるのみで同一温度で、アンドープ1 $n_{\rm hil}$ G $a_{\rm hil}$ Nよりなる障壁層を50オングストロームの膜厚で成長させる。この操作を2回繰り返し、最後に井戸層を積層した総膜厚175オングストロームの多重量子井戸橋造(MQW)の活性層を成長させる。活性層は木実施例のようにアンドープでもよいし、またn型不純物をドープしても良い。不純物は井戸層。障壁層両方にドープしても良く、いずれか一方にドープしてもよい。

【0029】(p側キャッフ層15)次に、温度を1050でに上げ、TMG、TMA、アンモニア、Cp₂M。度(シクロペンタジエニルマグネシウム)を用い、p側光ガイド層16よりもバンドギャッフエネルギーが大きい。Mgを1・10¹²でm¹ドープしたp型A1₂₃Ga元Nよりなるp側キャップ層17を300オングストロームの膜厚で成長させる。p側キャップ層は0.5μm以下。さらに好ましくは0.1μm以下の膜厚で成長させると、p側キャップ層がキャリアを活性層内に閉じ込めるためのバリアとして作用するので、出力が向上する。このp型キャップ層15の膜厚の下限は特に限定しないが、10オングストローム以上の膜厚で形成することが望ましい。

【0030】(p側光ガイド層16)p側キャッフ層1 5成長後、再度TMG、CpMg、アンモニアを用 い、実施例1と同様にして、1050℃で、バンドギャ ップエネルギーがp側キャッフ層15よりも小さい。M gを $1 \ge 1000$ 。 cm^3 ドープしたGaNよりなるp側光ガイド層16を0、 $1 \mu m$ の隙厚で成長させる。この層は、活性層の光ガイド層として作用する。

【0031】(p側クラッド層17=第1の霊化物半導体層)続いて、1050℃でMgを1×10%/cm³ドープしたp型A10xGa6xNよりなる層を40オングストロームの膜厚で成長させ、続いてTMAのみを止め、Mgを1×10%/cm³ドープしたp型GaNよりなる層を40オングストロームの膜厚で成長させる。そしてこの操作をそれぞれ100回繰り返し、総膜厚0、8ルmの歪み超格子層よりなるp側クラッド層17を形成する。p側クラッド層のMgの平均濃度は、5×10%/cmiである。

【0032】(p側コンタクト層18=第2及び第3の 翌化物半導体層) 最後に、1050℃で、ロ側クラッド 層17の上に、Mgを1×10¹/cm¹ドープしたp型 GaNよりなる層(第2の窒化物半導体層)を0. 1 μ mの膜厚で成長させ、続いてMgを2×10年でmiド ープしたp型GaNよりなる層(第3の窒化物半導体 層)を200オングストロームの膜厚で成長させる。p 側コンタクト層18はp型のIngAlgGateteN (OEX. OEY. X-YE1)で構成することができ、好 ましくはMgをドープしたGaNとすれば、p電極21 と最も好ましいオーミック接触が得られる。またp型A 1gG a ggNを含む歪み超格子構造のp側クラッド層1 7に接して、バンドギャップエネルギーの小さい窒化物 半導体をp側コンタクト層として、その膜厚を500オ ングストローム以下と薄くしているために、実質的に向 側コンタクト増18のキャリア濃度が高くなりp電極と 好ましいオーミックが得られて、素子の関値電流、電圧 が低下する。

【0033】以上のようにして窒化物半導体を成長させたウェーバを反応容器内において、窒素雰囲気中700ででアニーリングを行い、p型不純物をドープした層をさらに低抵抗化させる

【0034】アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、図3に示すように、RTE装置により最上層のp側コンタクト層18と、p側クラッド層17とをエッチングして、4ヵmのストライプ福を有するリッジ形状とする。このように、活性層よりも上部にある層をストライプ状のリッジ形状とすることにより、活性層の発光がストライプリッジの下に集中するようになって関値が低下する。特に歪み超格子層よりなるp側クラッド層17以上の層をリッジ形状とすることが好ましい。

【0035】リッジ形成後、p側コンタクト層18のリッジ最表面にNi、Auよりなるp電極21をストライフ状に形成し、p電板21以外の最表面の簡化物半導体層のにSiOよりなる絶縁膜25を形成し、この絶縁膜25を介してp電極21と電気的に接続したpパッド

電板22を形成する。

【0036】以上のようにして、p電極を形成したウェーハを研磨装置に移送し、サファイア基板を研磨により除去し、GaN基板10の表面を露出させる、露出したGaN基板表面のはば全面にTi/Alよりなるn電極23を形成する。

【0037】電極形成後GaN基板のM面(窒化物半導体を六方晶系で近似した場合に六角柱の側面に相当する面)で開閉し、その瞬間面にSiOっとTiOっよりなる誘電体多層膜を形成し、最後にp電極に平行な方向で、バーを切断してレーザ素子とする。

【0038】このレーザチップをフェースアップ(基板とヒートシンクとが対向した状態)でヒートシンクに設置し、それぞれの電極をワイヤーボンディングして、室温でレーザ発振を試みたところ、室温において、関値電流密度2.0kA cm²、関値電圧4.0Vで、発掘波長405 nmの連続発掘が確認され、1000時間以上の寿命を示した。

[0039]

 定することにより、出力を大幅に向上させることができる。また本発明の素子はLED、LDのような発光デバイスだけではなく、他の受光デバイスのような窒化物半導体を用いた多くの電子デバイスに用いることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施例に係るLED素子の構造を示す模式断面図である。

【図2】本発明の他の実施例に係るLD素子の構造を示け模式断面図である。

【符号の説明】

1 · · · 基板

2・・・バッファ層

3・・・n側コンタクト層

4・・・活性層

5···第1のp側窒化物半導体層

6・・・第2のp側窒化物半導体層

7・・・第3のp側窒化物半導体層

8 · · · p電極

9・・・ハッド電極

10· · · n電恆

